PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

54-043295

(43) Date of publication of application: 05.04.1979

(51)Int.CI.

C08G 63/34

(21)Application number: 52-109406

(71)Applicant: TEIJIN LTD

(22)Date of filing:

13.09.1977

(72)Inventor: OKUMURA NOBUYA

KUNO TADASHI MORIMATSU YASUO

(54) PRODUCTION OF POLYESTER

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain a polyester having a high softening point and good color tone, by polycondensation reaction of a glycol ester of a bifunctional aromatic carboxylic acid, using the reaction product of a titanium and a phosphorus compounds as a catalyst.

CONSTITUTION: The reaction product of a titanium compound shown by formula Ti(OR)4 (R is alkyl) and a phosphorus compound shown by formula R1 OP(OR2) (O)OR3[R1, R2, and R3 are H or alkyl, at least one of the R1, R2 and R3 is alkyl] is used as a polycondensation catalyst 1n the production of a polyester obtained by the polycondensation of a glycol ester of a bifunctional carboxylic acid and/or its oligomer. Tetrapropyl, or tetrabutyl titanate, etc. may be cited as the titanium compound. A mono- or dialkyl ester of phosphoric acid, etc. may be cited as the phosphorus compound.

(9日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭54-43295

60Int. Cl.2 C 08 G 63/34 識別記号

60日本分類 26(5) D 12 26(5) D 101. 21 庁内整理番号

33公開 昭和54年(1979)4月5日

7102-4 J

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 7 頁)

ぬポリエステルの製造方法

@特

願 昭52-109406

❷出

昭52(1977)9月13日

奥村宜也

愛媛県伊予郡砥部町宮内字西代

松山市南吉町町2750の1

百 森松康夫

松山市高岡町698-26

人 帝人株式会社

大阪市東区南本町1丁目11番地

人 弁理士 前田純博

合体を重縮合反応せしめてポリエステルを製 造するに祭し、直縮合反応無媒として下配一

〔式中、Rはアルキル基である。〕 で表わされるチタン化合物と下配一般式(1)

式中、 Ri , Ri 及び Ri は水素原子又は

(式中、Rはアルキル茹である。) で表わされるチタン化合物とはチタン化合物

項配載のポリエステルの製造方法。

合反応触媒の一方の反応成分であるチ

Ti (OR').

| 武中、 Riは炭素数 5 又は 4 のアルキル 巻である。

で表わされるチタン化合物である特許需求の 範囲第1項又は第2項配載のポリエステルの 製造方法。

(4) 重縮台反応機構の一方の成分であるリン化 合物が下記一般式的

式中、 Ri, Ri, Ry 及び Ri は水素原子又は 炭素数 1 ~ 4 のアルキル基であつて Ri, Ri 及び Ri の少くとも 1 額は炭素 数 1 ~ 4 のアルキル基である。

で表わされるリン化合物である特件値求の施 翻第1項~第3項いずれか1項配載のオリエ ステルの製造方法。

(5) 二官能性芳香族カルボン酸のグリコールエステルでステルがテレフタルのグリコールエステルである特許請求の範囲第1項~第4項いずれか1項配載のポリエステルの製造方法。

ルエステル及び/又はその低重合体を演圧下加熱して重相合反応せしめることによって要造されている。この重相合反応は触媒を使用することによってはじめて円滑に進行し、且つ商品価値のある製品が得られるものであり、これに使用する触媒の種類によって反応速度、得られる。

従来より、優れた重縮合無機能を有しているものとしてテトラブテルチタネートの如きチかいとのがあれている。しかしながら、かかるチタン化合物を使用した場合、得られると思いる。 変が得られる程度の量使用した場合は、得られるがリエステルは幾色な質色を最し、且つ軟化点を低する。

かかるチタン化合物を使用した場合の着色を防止する方法がいくつか提案されている。 即ち、特公昭 4 8 - 2 2 2 9 号公報には水常化チタンを使用する方法が示されており、特公昭 4 7 - 2 6 5 9 7 号公報には α - チタン酸を使用する



特別昭54-43295(2)。

(d) 二官能性芳香族カルダン酸のグリコールが テレフタル酸のエチレングリコールエステル である特許請求の範囲第1項~第5項いずれ か1項配義のポリエステルの製造方法。

3.発明の辞稿な説明

本発明はポリエステルの製造方法、特に高軟化点で且つ色質の良好な芳香族ポリエステルを製造する方法に関するものである。

二官を性労者族カルボン酸とグリコテルはまたる構成成分とする労者族 ボリエステルははの 労者族 世 能 が 優 物 の を で の 機 機 帆 、 フィルム、 そ で の 他 の の な ルルム、 を が り エステル は か な か な れ て い か り カール と か か る ボリエステル は 重要 な も の で みる。 か か る ボリエステル 、 特 に ポリエステル は 重要 な も の で カ る 。 か か る ボリエステル 、 特に ポリエステル は か に ポリエステル に か か る ポリエステル 、

フタレートはテレフタル兼のエテレングリコー

方法が示されている。しかしながら、飲者の方 法では水素化チタンの粉末化が容易でなく。ま た後者の方法ではαーチタン酸が変質し易いな と、その保存、取扱いが容易でなく、いずれも 工業的に採用するには適当な方法でない。また、 **特公昭 4 3 - 9 7 5 9 号公報には亜リン酸のチ** タニウム塩を使用する方法が示されており、特 関昭 4 8 - 4 9 8 9 3 号公根にはチタン化合物 とホスフィン般との顧合物を使用する方法が示 されている。しかしながら、これらのチタン-リン化合物は均一で週明な無線高液にならず、 白~黄色の沈瀬を合む菩族になる。反応慈度が 一定で且つ均一な商品賞のポリエステルを製造 するには、無く少量の触媒を定量的に凝加する 操作が不可欠であり、均一た無無落液にするこ とは触媒の取扱い上版めて重要である。特に、 放群を均一な溶液にすることは、放棄の計量、 添加を自動的に行なうことを可能にし、工衆的 には痛めて重要である。しかも、上配チタンー リン化合物を用いた場合、生産性をあげるため

に 度縮合反応 温度を高くすると、得られる ポリ エステルはかなり強い 黄色を呈し、 商品価値が 著しく低下する。

即ち、本発明は少なくとも一種の二官能性労 香族カルボン酸のグリコールエステル及び/又 はその低重合体を重縮合反応せしめてポリエス テルを製造するに際し、重線合反応無媒として 下記一般さ(1)

(式中、Rはアルキル基である。)

グリコールとはエチレングリコールを主たる 対象とし、そのニステル形成性誘導体としては、 特にエチレンオキサイドが好ましく使用される。 その他テトラメチレングリコール、トリメチレ ングリコール、シクロヘキサンーも4ーショタ ノール等の脂肪族、脂環族グリコールであつて もよい。

特開昭54-43295(3) で支わされるチタン化合物と下記一般式(I)

式中、 Ri , Ri 及び Ri は水無原子又はア ルキル基であつて、 Ri , Ri 及び Ri の少 なくとも1個はアルキル基である。

で表わされるリン化合物とを予め反応せしめて 得られる反応生成物を使用することを特徴とす るポリエステルの製造方法である。

本発明で使用する二官能性芳香族カルボン酸のグリコールエステルは如何なる方法によつて製売されたものであつてもよい。通常二官能性芳香族カルボン酸又はそのエステル形成性誘導体とグリコール又はそのエステル形成性誘導体とを加熱反応せしめることによつて製造される。

ここで使用する二官物性方骨族カルボン酸とはテレフタル機を主たる対象とし、そのエステル形成性誘導体としては炭素数 1 ~ 4 の 7 ルギルエステル、フェニルエステル等が好ましく使用される。また、テレフタル酸以外の二官物性

かかる酸威分とグリコール成分とからグリコ ールエステル及び/又はその低重合体を製造す る方法は、例えばポリエチレンテレフタレート の構成原料であるテレフタル酸のエテレングリ コールエステル及びノ又はその低重合体につい て説明すると、テレフタル酸とエチレングリコ ールとを直接エステル化反応せじめるか、テレ フタル酸の低級アルキルエステルとエチレング リコールとをエステル交換反応せしめるか又は テレフタル酸にエテレンオキサイドを付加反応 せしめる方法が一般に採用される。これらの反 応には任意の触媒を使用することができるが、 本名明の目的を勘案し、色濃に揺影響を及ぼさ ないものも選択して使用するのが好ましい。特 にエステル交換法を採用する場合は、本発明に おいて重縮合反応阻構として使用するチタン化 台物とリン化合物の反応生成物をエステル交換 趙巣としても使用することができ、こうするこ とは好虫しいことでもある。

本帝明の方法において使用する重解合反応無

雄はチタン化合物とリン化合物とも反応せしめ て得られる反応生成物である。

ここで使用するテタン化合物は、下配一般式(i)

但し、式中のRはアルキル基であり、特に換案 数3又は4のアルキル基の場合、即ちチトラブロピルチタネート、テトライソプロピルチタネートスはテトラブチルチタネートが好ましい。かかるチタン化合物は2類以上併用してもよい。また、かかるチタン化合物と反応させるリン化合物は、下配一般式(f)

但し、式中の R. , R. 及び R. は水素原子又は アルキル 落であって、 R. , R. 及び R. の少な (とも 1 個はアルキル 着である。 具体的には リン酸 のモノアルキルエステル、 シアルギルエステル、 トリアルキルエステル 又は混合アルキルエステルであり、特に炭素数 1 ~4 のアルキル基による

モルの初合で使用するのが特に好ましい。

このようにして梅だチタン化合物とリン化合 物との反応生成物(以下含リンチタン化合物と 言う)の使用量は、特に関限する必要はないが。 あまりに少ないと充分な豊難合反応速度が得ら れず、逆にあまり多くすると得られるオウエス テルが黄色になる傾向があるので、通常ポリエ ステルの顕特として使用する二官能性カルポン 独成分に対しテタン原子換算で 0.001~0.05 モル%、好ましくは2005~103モル%で ある。また、その添加時期は、重雑合反応が完 おする以前であれば何時でもよいが、 産組合反 応開始前がら開始直後までの関に添加するのが 好ましい。特にエステル交換触媒としても使用 するときは、エステル交換反応臨始質がら開始 直後までの間に上記量添加するのが好ましい。 なお、本発明の目的を逸説しない範囲で他の意 相合反応被媒例だはアンチモン化合物、デルマ ニラム化合物等を併用することもできる。 本発明における豊勝合反応は、特別な条件を

特開昭54-43295(4) エステルが好ましい。また、これらのリン化合 物は1種のみ単独で使用しても、2種以上併用 してもよい。

上記チタン化合物とリン化合物との反応は、 樗蝶にチタン化合物の一部又は全部を溶解し、 これにリン化合物を胸下し、150℃~200℃ の温度で30分程度以上反応させればよい。この際の反応圧力は特に制限なく、常圧で充分で ある。なお、溶線としてはチタン化合物の一部 又は全部を溶解し得るものであれば使用できる が、特にポリエステルを構成するグリコール成 分と同一のグリコールが好ましい。

この反応におけるチタン化合物とリン化合物とのモル比は広い範囲をとることができるが、チタン化合物があまりに多いと得られるポリエステルの色質や軟化点が悪化する傾向があり、避にチタン化合物があまりに少なくなると重船合反応が死分に進行し難くなる傾向があるため、チタン化合物1モルに対し、リン化合物を1%~5モルの複合で使用するのが好ましく、1%~3

採用する必要はなし、二官能性カルポン般のグ リコールエステル及び/又はその旺重合体を重 船合反応せしめてポリエステルにする際に採用 される条件が任意に採用される。ポリエチレン テレフタレートの場合には、一般に前配量の合 リンチタン化合物を添加したテレフタル酸のエ チレングリコールエステル及び/又はその任意 合体を減圧下、その融点以上300℃以下の温 度に加熱して発生するグリコールを留去するこ とによって重縮合反応せじめる方法が採用され る。また、合リンチタン化合物をエステル交換 厳難としても使用する場合、そのエステル交換 反応にも特別の条件を採用する必要はなく、例 えばポリエテレンテレフタレートの場合には、 前配量の含リンチタン化合物を添加した反応器 合物(テレフタル酸の低級アルキルエステルと エチレングリコーも又はこれらとこれらの反応 生成物との混合物)を常圧、若干の知圧下(通 常10年ノ出程度以下)又は岩干の減圧下(通 常 5 0 mm 18 程度窓) 1 5 0 ~ 2 5 0 ℃に加熱し、

特開昭54-43295(5)

発生するアルコールを囲去することによつてエステル交換及応せしめた後、次いで重縮合反応を完結せしめればよい。

以下に実施例をあげて本発明を更に群途する。 実施例中の部は重量部であり、 (刃) はオルソクロロフェノールを搭線としる 5 ℃で預定して得た粘度から求めた極限粘度である。 色質はポリマーを密業気流中 2 0 0 ℃ 2 0 分間熱処理して結晶化せしめた後その表面色をカラーマレン のM-20型(カラーマンン社製)で規定して 得たし値とり値で示した。し値は明度を示し数 値が大きい程明度が高いことを示し、り値はそ の値が(+) 観に大きい程貴の度合が大き(、(-) 観に大きい程青の度合が大きいことを示す。 軟化 点はペネトレーション法により稠定した。

実施例1及び比較例1

(4) 触薬の興業

の被になった。ここで反応を打切り、 室園まで冷却したところ、何らの折出物もなく 透明な母液のままであつた。

この冷却溶液1部にアセトン1 0部を加え、 折出物を成5戸紙を用いて戸過し、1 0 0 ℃ で2時間乾燥した。得られた反応生成物の IRチャートが第1図であり、そのテタン合 有量は80重量%であり、リン合有量は10.5 重量%であつた。

ロポリエステルの製造

シェチルチレフタレート 9 7.0 部、エチレングリコール 6 4 0 部、酢酸マンガン 0.1 8 部及び酢酸コバルト 0.1 2 部を機構機、精質など、サール留出コンダンサーを設けた 反応器に仕込み、1 4 0 でから 2 3 0 でに加助に 区での結果生成するメタノールを登した。 反応開始後 3 時間で内温は 2 3 0 でに連れ、5 2 0 部のメタノールが留出した。

ここで安定剤としてトリメチルホスフェー

トの21部及び艶消剤として、10013によりとしていいでは、10013に上上駅でしているの13に上上駅でしているの13に上上駅でしているのでは、10013により、10013により、10013により、10013により、10013により、10013により、10013により、10013により、10013により、10013により、10013によりには、10013によりには、10013によりには、10013によりには、10013によりには、10013によりには、10013によりには、10013によりには、10013によりには、10013によりには、10013には、1001

比較のため上記(4)で得た折出物の代りにチャンテトラブトキンド 0.2 5 部 (チタン原子として 0.0 1 3 モル 5 対シメテルテレフタレート)を使用する以外は上記(四と同様に反応せしめた。 得られたポリマーの (7) は 0.6 5 2、色調は 1.位 7 7.5、 b 位 1 0.8、 軟化点は 2 5 9 3 であった。

特開昭54-43295(6)

実施例 2

実施例1 - (イ)においてチトラブチルチタネートとトリプチルホスフェートのモル副合を第1 表に示すように種々変える以外は実施例1 - (イ)と同様に反応せしめて夫々透明帯版を得た。夫々の群液をチタン原子として C O 1 5 モル 5 州 シメチルチレフタレートになる量用いて実施例1 - (四)と同様に反応せしめた。結果は第1表に示す通りであつた。

第 .1 君

突験番号	独	鏁	ポリマー特性			
	テトラブチルチ	トリプチルホス	Ŋ	铁化点	色	
	タネート(モル)	フエート(モル)		(\$)	L	b
2-1	1	0.2	0.650	2608	78.5	9.5
2 – 2	1	a 5	0.662	2604	802	5.8
2 - 5	1	1	0.658	2603	817	5.7
2-4	1	2	0637	2605	814	19
2-5	1	4	0625	2600	813	0.9
2-6	. 1	10	0.456	2563	8 2.2	0.2

(2倍モル対テトラブチルチタネート) 又はツブチルホスフェート 1 7.5 部 (2倍モル対チトラブチルチタネート) を使用する以外は実施別1 ー(1) と同様に反応せしめて夫々透明溶液を得た。 夫々の痔板をチタン原子として 0.0 1 3 モル労対 ジメチルテレフタレートになる 量用いて 8 地の 1 ー(1) と同様に反応せしめた。 結果は第

第 2 表

	放		#		ポリマー特性			
	ラタン化合物		りン化合物		(2)	教化点	8	
	N 5	量任心	温泉	量(モル)	(n)	(3)	L	Ъ
実施例3	テトラブチル テタネート	1	トリメチルホ スフエート	2	0.644	2602	815	18
* 4	-	1.	ツブチムホス フェート	2	0675	2607	79.4	14

4. 図所の旅覧た短雨

似はテトラブテルチタネート1モルとトリブ テャホスフェート2モルとを反応せしめて作ら

比較例 2

実施例 1 ー (4)において使用したトリブチルホスフェートの代りに正リン酸 8.2 部(2 倍モル対チトラブチルチタネート)を使用する以外は実施例 1 ー (4)と同様に反応せしめた。エチレングリコールの沸点(約 1 9 5 ℃)下 3 0 分保持したが、透明な容液にならず、白い沈澱を含む磨液のままであつた。

この密液を均一になるよう機拌し、チタン原子として 0 0 1 3 モル % 対 ジメチルテレ フタレートになる 量保取し、これを 産 縮合 触媒として使用する 以外は実施例 1 一(1) と同様に反応せしめた。得られたポリマーの (n) は 0 6 1 5、軟化点 2 5 9 3 ℃、色質は L 位 7 8 4、 b 位 1 4 であり、ポリマー中には 無色の異物がかなり認められた。

実施例3及び4

実集例 1 - (f)においてトリプチルホスフェートの代りにトリメチルホスフェート 1 1 7 部

れる反応生成物 (本発明の食物合触媒) の I R チャートである。

> 特許出願人 唐 人 集 式 会 社 代理人 弁理士 邱 田 純

特開昭54-43295(7)

